

12

**EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

21 Anmeldenummer: 82104688.5

22 Anmeldetag: 28.05.82

51 Int. Cl.<sup>3</sup>: **C 07 D 309/06**, C 07 D 309/22,  
C 07 D 307/14, C 07 D 307/16,  
C 07 D 317/28, C 07 D 317/30,  
C 07 D 319/06, C 07 D 335/02,  
C 07 D 339/06, A 01 N 43/02

30 Priorität: 29.05.81 DE 3121355

71 Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**,  
Carl-Bosch-Strasse 38, D-6700 Ludwigshafen (DE)

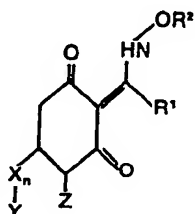
43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 18.02.83  
Patentblatt 83/7

72 Erfinder: **Becker, Rainer, Dr.**, Sonnenwendstrasse 83,  
D-6702 Bad Duerkheim (DE)  
Erfinder: **Jahn, Dieter, Dr.**, Burgunder Weg 8,  
D-6803 Neckarhausen (DE)  
Erfinder: **Rohr, Wolfgang, Dr.**, In der Dreispitz 13,  
D-6706 Wachenheim (DE)  
Erfinder: **Himmele, Walter, Dr.**, Eichenweg 14,  
D-6909 Walldorf (DE)  
Erfinder: **Siegel, Hardo, Dr.**, Hans-Purmann-Allee 25,  
D-6720 Speyer (DE)  
Erfinder: **Wuerzer, Bruno, Dr. Dipl.-Landwirt**,  
Ruedigerstrasse 13, D-6701 Otterstadt (DE)

84 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU  
NL SE

54 Cyclohexandionderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende Herbizide.

57 Die vorliegende Anmeldung betrifft Cyclohexandion-  
derivate der allgemeinen Formel



In der

R¹ Alkyl

R² Alkyl, Alkenyl, Alkynyl, Halogenalkenyl

X Alkylrest

n = 0 oder 1

Y Heterocyclus

Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet,  
sowie die Salze dieser Verbindung und diese enthaltende  
Herbizide.

**EP 0 071 707 A1**

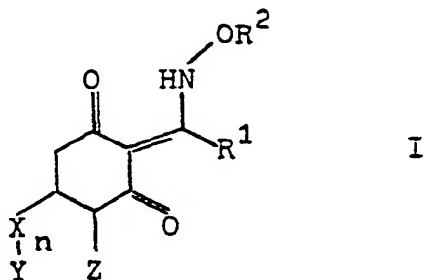
Cyclohexandionderivate, Verfahren zu ihrer  
Herstellung und diese enthaltende Herbizide

5 Die vorliegende Erfindung betrifft neue Cyclohexan-1,3-  
-dionderivate, Verfahren zur Herstellung dieser Verbindun-  
gen sowie Herbizide, welche diese Verbindungen enthalten.

10 Cyclohexandionderivate mit Thienyl- oder Furylsubstitution  
in 5-Position mit relativ geringer herbizider Wirkung sind  
bekannt (DE-AS 24 39 104).

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der allgemeinen  
Formel I

15



20

in der

R¹ Alkyl mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen

25 R² Alkyl mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis  
4 Kohlenstoffatomen, Alkynyl mit 3 bis 4 Kohlenstoff-  
atomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoff-  
atomen und 1 - 3 Halogenatomen

30

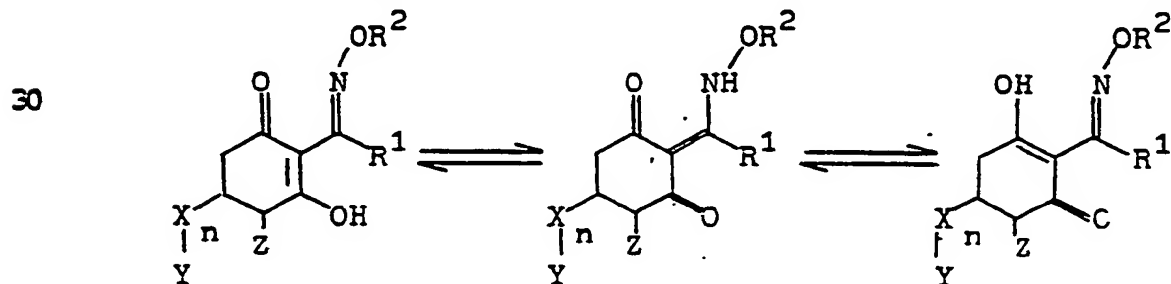
35

- X geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert
- n = 0 oder 1
- 5 Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 - 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl
- 10 Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet
- sowie die Salze dieser Verbindungen unerwünschte Pflanzen aus der Familie der Gräser sehr gut bekämpfen und gleichzeitig als selektive Herbizide ein hohes Maß an Verträglichkeit für breitblättrige und andere nicht zu der Familie der Gräser zählende Kulturpflanzen besitzen.

- R<sup>1</sup> bedeutet beispielsweise Propyl, Ethyl, Butyl,
- 20 R<sup>2</sup> bedeutet beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Allyl, 2-Chlorallyl, 3-Chlorallyl,
- X bedeutet beispielsweise Methylen, Ethylen,
- Y bedeutet beispielsweise Tetrahydropyranyl, Dihydropyranyl, Methyltetrahydropyranyl, Dioxanyl, Dioxolanyl, Dithiolanyl, Dihydrothiopyranyl.

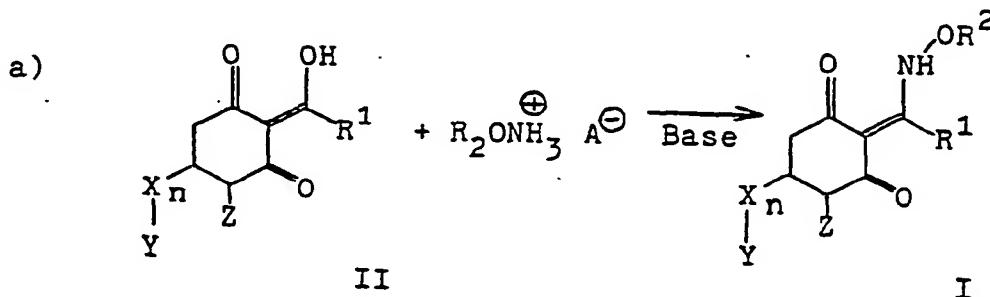
25

Die neuen Verbindungen können in verschiedenen tautomeren Formen vorliegen:



- Die vorliegende Erfindung umfaßt alle diese Formen.

Zur Herstellung der neuen Verbindungen ist beispielsweise der nachfolgend beschriebene Weg geeignet:



wobei  $\text{R}^1$ ,  $\text{R}^2$ , X, Y, Z, A die oben genannte Bedeutung haben.

Man führt die Reaktion zweckmäßig in heterogener Phase in einem inerten Lösungsmittel bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C in Gegenwart einer Base durch. Basen sind beispielsweise Carbonate, Hydrogencarbonate, Acetate, Alkoholate, Hydroxide oder Oxide von Alkali- oder Erdalkalimetallen, besonders von Natrium und Kalium sowie Magnesium und Kalium. Daneben können auch organische Basen wie Pyridin oder tertiäre Amine Verwendung finden.

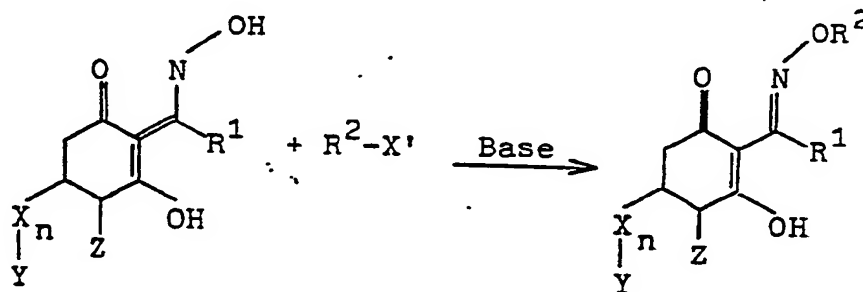
Ein für die Umsetzung besonders geeigneter definierter pH-Bereich reicht von pH 2 bis pH 7, insbesondere von pH 4,5 bis pH 5,5. Die Einstellung des pH-Bereichs für die Umsetzung erfolgt vorteilhaft durch Zusatz von Acetaten, beispielsweise Alkaliacetaten, insbesondere Natrium- oder Kaliumacetat oder ihren Mischungen. Die Alkaliacetate werden beispielsweise angewendet in Mengen von 0,5 bis 2 mol, bezogen auf die Ammoniumverbindung.

Als Lösungsmittel sind geeignet beispielsweise Methanol, Ethanol, Isopropanol, Benzol, Tetrahydrofuran, Chloroform, Acetonitril, Dichlorethan, Essigsäure-ethylester, Dioxan, Dimethylsulfoxid.

Die Reaktion ist nach einigen Stunden beendet, das Reaktionsprodukt kann durch Einengen der Mischung, Zugabe von Wasser und Extraktion mit einem unpolaren Lösungsmittel sowie Abdestillieren des Lösungsmittels unter vermindertem Druck, isoliert werden.

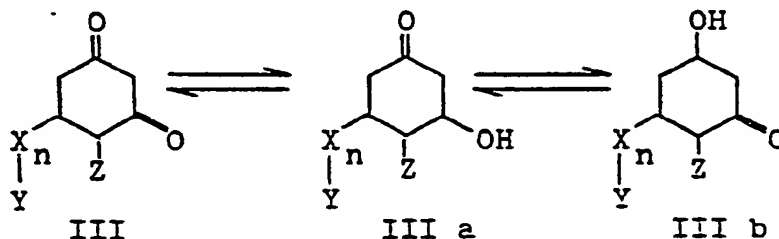
b) Darüber hinaus ist die Herstellung der neuen Verbindungen auch durch Umsetzung der Verbindungen II mit den entsprechenden Aminen  $R^2\text{-ONH}_2$  durchführbar.

c) Weiterhin ist die Herstellung der neuen Derivate auch durch Alkylierung der Oxime mit Alkylierungsmitteln möglich:



Das Verfahren a) wird bevorzugt.

Die Verbindungen der Formel II können durch Acylierung der Cyclohexan-1,3-dione III, wie dies in Tetrahedron Letters 29, 2491 beschrieben ist, erhalten werden. Die Verbindungen III können ebenfalls in tautomeren Formen vorliegen.



Verbindungen der Formel III sind aus Aldehyden  $\text{Y-X}_n\text{-CH=O}$  nach literaturbekannten Methoden beispielsweise

weise durch Aldolkondensation mit Keton und anschließen-  
der Cyclisierung mit Malonsäureestern analog Organic  
Synthesis Coll. Vol. II, Seite 200 herstellbar. Auch  
durch Umsetzung des Aldehyds  $Y-X_n-CH=O$  mit Malonsäure  
nach Knoevenagel-Döbner (s. Org. Reaktionen Bd. 15,  
Seite 204), Veresterung der erhaltenen Säure sowie  
Cyclisierung mit Acetessigester, in analoger Weise wie  
dies z.B. in Chem. Ber. 96, Seite 2946 beschrieben wird,  
gelangt man zu den Zwischenprodukten der Formel III.

Die Salze der Verbindungen sind beispielsweise die  
Alkalisalze, insbesondere Natrium- oder Kaliumsalze.

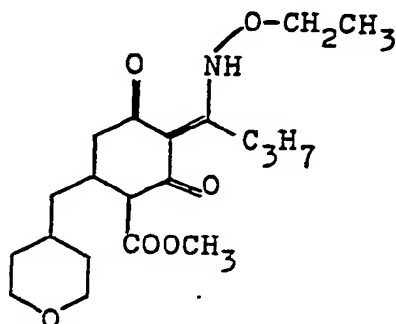
Die Natrium- und Kaliumsalze der neuen Verbindungen  
können durch Behandeln dieser Verbindungen mit Na-  
trium- oder Kaliumhydroxid in wäßriger Lösung oder in  
einem organischen Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol,  
Aceton erhalten werden. Es können auch Alkalialkoholate  
als Basen eingesetzt werden.

Andere Metallsalze, z.B. die Mangan-, Kupfer-, Zink-,  
Eisen- oder Bariumsalze können aus dem Natriumsalz  
durch Reaktion mit dem entsprechenden Metallchlorid  
in wäßriger Lösung hergestellt werden. Die folgenden  
Beispiele erläutern die Herstellung der neuen Cyclo-  
hexandione (Gewichtsteile verhalten sich zu Volumen-  
teilen wie Kilogramm zu Liter).

#### Beispiel 1

10,0 Gewichtsteile 2-Butyryl-4-methoxycarbonyl-5[-tetra-  
hydropyran-4-ylmethyl]-cyclohexan-1,3-dion wurden in 150 Vo-  
lumenteil Ethanol gelöst und mit 2,93 Gewichtsteilen  
Ethyloxiammoniumchlorid sowie 2,71 Gewichtsteilen wasser-  
freiem Natriumacetat versetzt. Nach 20stündigem Rühren bei

20°C wurde in Eiswasser gegeben und mit Methylenchlorid extrahiert. Nach dem Einengen der organischen Phase verblieben 10,5 Gewichtsteile 2-(1-Ethoxyaminobutyliden)-4-methoxycarbonyl-5-[tetrahydropyran-4-ylmethyl]-cyclohexan-1,3-dion (Verbindung Nr. 1) als zähes Öl mit folgender Struktur:

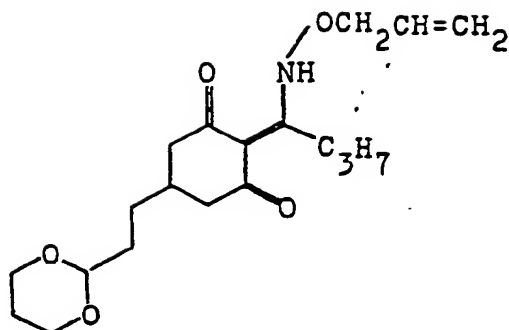
 $C_{20}H_{31}O_6N$ 

M = 381

Ber	C	63,0	H	8,2	N	3,7
Gef	C	63,3	H	8,1	N	3,7

### Beispiel 2

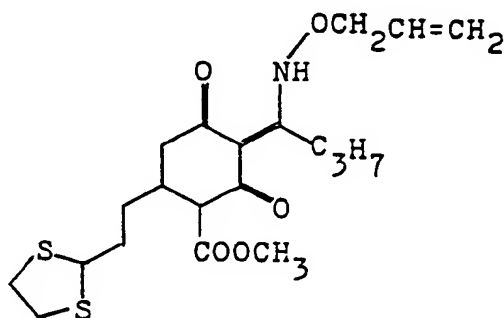
10,0 Gewichtsteile 2-Butyryl-5[2-(1,3-dioxan-2-yl-)ethyl]-cyclohexan-1,3-dion wurden in 150 Volumenteilen Ethanol gelöst und mit 3,72 Gewichtsteilen Allyloxiammoniumchlorid sowie 3,03 Gewichtsteilen wasserfreiem Natriumacetat versetzt und 20 Stunden bei 20°C gerührt. Anschließend wurde die Suspension in Eiswasser eingerührt und mit Methylenchlorid extrahiert. Nach Einengen der organischen Phase verblieben 11,5 Gewichtsteile 2-(1-Allyloxiaminobutyliden)-5-[2-(1,3-dioxan-2-yl-)ethyl]-cyclohexan-1,3-dion (Verbindung Nr. 2) als Feststoff mit folgender Struktur (Schmelzpunkt 50 bis 52°C):



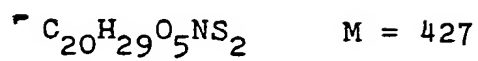
Ber:	C	64,9	H	8,3	N	4,0
Gef:	C	65,1	H	8,1	N	3,7

Beispiel 3

12,0 Gewichtsteile 2-Butyryl-4-methoxycarbonyl-5-[2-(1,3-dithiolan-2-yl)-ethyl]-cyclohexan-1,3-dion wurden in 150 Volumenteilen Ethanol gelöst und mit 3,29 Gewichtsteilen Allyloxiammoniumchlorid sowie 3,28 g wasserfreiem Natriumacetat versetzt. Nach 20stündigem Rühren bei 20°C wurde auf Eiswasser gegeben und mit Methylenchlorid extrahiert. Nach Einengen der organischen Phase verblieben 13,1 Gewichtsteile 2-(1-Allyloxiaminobutyliden)-4-methoxycarbonyl-5-[2-(1,3-dithiolan-2-yl)-ethyl]-cyclohexan-1,3-dion (Verbindung Nr. 3) als zähes Öl mit nachstehender Struktur:







Ber: C 56,2 H 6,8 N 2,3 S 15,0

Gef: C 57,0 H 6,7 N 2,8 S 14,7

5

Die folgenden Verbindungen wurden in entsprechender Weise erhalten:

10

15

20

25

30

35

0071707

Nr.	Verbindung	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X <sub>n</sub> -Y	Z	Fp oder Brechungsindex
4		Propyl	Allyl	Tetrahydropyran-4-ylmethyl	COOCH <sub>3</sub>	
5		"	Ethyl	"	H	
6		"	Allyl	"	H	
7		"	Allyl	2-(1,3-Dioxan-2-yl-)ethyl	COOCH <sub>3</sub>	
8		"	Ethyl	"	H	
9		"	Allyl	4-Methyltetrahydropyran-3-yl	COOCH <sub>3</sub>	
10		"	Ethyl	"	H	n <sub>D</sub> <sup>22</sup> 1,5235
11		"	Allyl	"	H	n <sub>D</sub> <sup>22</sup> 1,5297
12		"	Ethyl	1-(4-Methyl-1,3-dioxan-2-yl-) 2-methyl-propyl	COOCH <sub>3</sub>	
13		"	Allyl	"	COOCH <sub>3</sub>	
14		"	Ethyl	"	H	
15		"	Ethyl	1-Phenyl-2-(1,3-dioxolan-2-yl-)ethyl	COOCH <sub>3</sub>	
16		"	Allyl	"	COOCH <sub>3</sub>	
17		"	Ethyl	(2-H)-5,6-Dihydropyran-3-yl	COOCH <sub>3</sub>	
18		"	Allyl	"	COOCH <sub>3</sub>	
19		"	Ethyl	"	H	n <sub>D</sub> <sup>20</sup> 1,5339

Verbindung Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X <sub>n</sub> -Y	Z	n	Fp oder Brechungs- index
20	Propyl	Ethyl	(4-H)-2,3-Dihydropyran-2-yl	COOCH <sub>3</sub>	<sup>26</sup> n <sub>D</sub>	1,5225
21	"	Allyl	(4-H)-2,3-Dihydropyran-2-yl	COOCH <sub>3</sub>	<sup>27</sup> n <sub>D</sub>	1,5262
22	"	Ethyl	Tetrahydropyran-2-yl	COOCH <sub>3</sub>	<sup>24</sup> n <sub>D</sub>	1,5142
23	"	Allyl	"	COOCH <sub>3</sub>	<sup>25</sup> n <sub>D</sub>	1,5204
24	"	Ethyl	"	H	<sup>26</sup> n <sub>D</sub>	1,5136
25	"	Allyl	"	H	<sup>27</sup> n <sub>D</sub>	1,5200
26	"	Ethyl	Tetrahydropyran-3-yl	H	<sup>24</sup> n <sub>D</sub>	1,5149
27	"	3-Chlorallyl	Tetrahydropyran-4-ylmethyl	COOCH <sub>3</sub>	Fp	75-79°
28	"	2-Chlorallyl	"	COOCH <sub>3</sub>	Fp	72-75°
31	"	3-Chlorallyl	"	H		
32	"	2-Chlorallyl	"	H		
36	"	"	2-(1,3-Dioxan-2-yl-)ethyl	H	Fp	55-58°

Verbindung Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X-Y n	Z	Fp oder Brechungs- index
37	Propyl	3-Chlorallyl	2-(1,3-Dioxan-2-yl-)ethyl	H	<sup>22</sup> <sub>D</sub> 1,5281
38	"	2,3,3-Trichlorallyl	"	H	<sup>22</sup> <sub>D</sub> 1,5401
41	"	3-Chlorallyl	4-Methyltetrahydropyran-3-yl	H	<sup>22</sup> <sub>D</sub> 1,5389
44	"	Allyl	1-Phenyl-2-(1,3-dioxolan-2-yl-)ethyl	H	
48	"	Ethyl	(4-H)-2,5-Dimethyl-2,3-di-hydropyran-2-yl	H	<sup>18</sup> <sub>D</sub> 1,5259
49	"	Allyl	"	H	<sup>18</sup> <sub>D</sub> 1,5301
61	"	Ethyl	(2-H)-5,6-Dihydrothiopyran-3-yl	H	<sup>23</sup> <sub>D</sub> 1,5620
62	"	Allyl	"	H	<sup>23</sup> <sub>D</sub> 1,5678
65	"	Ethyl	(2-H)-2,6-Dimethyl-5,6-di-hydrothiopyran-3-yl	H	<sup>23</sup> <sub>D</sub> 1,5464
66	"	Allyl	"	H	<sup>23</sup> <sub>D</sub> 1,5510
68	"	2,3,3-Trichlorallyl	4-Methyltetrahydropyran-3-yl	H	

Verbindung Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X-Y n	Z	n	Fp oder Brechungs- index
71	Propyl	Propargyl	4-Methyltetrahydropyran-3-yl	H	n <sub>D</sub> <sup>23</sup>	1,5332
72	"	Propyl	"	H	n <sub>D</sub> <sup>26</sup>	1,5181
76	"	Allyl	(2-H)-5,6-Dihydropyran-3-yl	H	n <sub>D</sub> <sup>18</sup>	1,5449
77	Ethyl	Ethyl	Tetrahydropyran-2-yl	H	n <sub>D</sub> <sup>31</sup>	1,5199
78	"	Allyl	"	H	n <sub>D</sub> <sup>31</sup>	1,5265
79	Propyl	Allyl	Tetrahydropyran-3-yl	H	n <sub>D</sub> <sup>18</sup>	1,5313
80	Ethyl	Ethyl	"	H	Fp	38-40°
81	Ethyl	Allyl	"	H	n <sub>D</sub> <sup>18</sup>	1,5342
83	"	Ethyl	(2-H)-2,6-Dimethyl-5,6-di- hydrothiopyran-3-yl	H	n <sub>D</sub> <sup>23</sup>	1,5549
84	"	Allyl	"	H	n <sub>D</sub> <sup>23</sup>	1,5608

Verbindung Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X <sub>n</sub> -Y	Z	Fp oder Brechungs- index
85	Ethyl	Ethyl	(2-H)-5,6-Dihydrothiopyran-3-yl	H	<sup>23</sup> <sub>D</sub> 1,5689
86	"	Allyl	"	H	<sup>23</sup> <sub>D</sub> 1,5727
91	Propyl	Ethyl	Tetrahydrofuran-2-yl	H	<sup>21</sup> <sub>D</sub> 1,5179
92	"	Allyl	"	H	<sup>21</sup> <sub>D</sub> 1,5261
99	"	Ethyl	(2-H)-2,6-Dimethyl-5,6-di- hydrofuran-3-yl	H	<sup>29</sup> <sub>D</sub> 1,5149
100	"	Allyl	"	H	<sup>29</sup> <sub>D</sub> 1,5275
112	Natriumsalz der Verbindung Nr. 26				Fp 168-172° (Zers.)

Die folgenden Verbindungen können in entsprechender Weise erhalten werden:

Nr.	Verbindung	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X <sub>n</sub> -Y	Z
29	Propyl 2,3,3-Trichlorallyl			Tetrahydropyran-4-ylmethyl	COOCH <sub>3</sub>
30	" 2,3-Dibromallyl			"	COOCH <sub>3</sub>
33	" "			"	H
34	" 3-Chlorallyl			2-(1,3-Dioxan-2-yl-)ethyl	COOCH <sub>3</sub>
35	" 2-Chlorallyl			"	COOCH <sub>3</sub>
39	" 2,3-Dichlorallyl			"	H
40	" 2,3-Dibromallyl			"	H
42	" 3-Chlorallyl			1-(4-Methyl-1,3-dioxan-2-yl-)-2-methyl-propyl	H
43	" "			1-Phenyl-2-(1,3-dioxolan-2-yl-)ethyl	H
45	" Allyl			2-(1,3-Dithiolan-2-yl-)ethyl	H
46	" Ethyl			"	H
47	" 3-Chlorallyl			"	H
50	" "			(4-H)-2,5-Dimethyl-2,3-di-hydropyran-2-yl	H
51	" Ethyl			2,5-Dimethyltetrahydropyran-2-yl	H
52	" 3-Chlorallyl			"	H

0071707

Nr.	Verbindung	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X <sub>n</sub> -Y	Z
53		Propyl	3-Chlorallyl	(2-H)-5,6-Dihydropyran-3-yl	H
54		"	Ethyl	(4-H)-2,3-Dihydropyran-2-yl	H
55		"	Allyl	"	H
56		"	3-Chlorallyl	"	H
57		"	"	Tetrahydropyran-3-yl	H
58		"	"	Tetrahydropyran-2-yl	H
59		"	"	(2-H)-2,6-Dimethyl-5,6-di-hydrothiopyran-3-yl	H
60		"	Ethyl	(2-H)-5,6-Dihydrothiopyran-3-yl	COOCH <sub>3</sub>
63		"	3-Chlorallyl	"	H
64		"	Allyl	(2-H)-2,6-Dimethyl-5,6-di-hydrothiopyran-3-yl	COOCH <sub>3</sub>
67		"	2-Chlorallyl	4-Methyltetrahydropyran-3-yl	H
69		Ethyl	Ethyl	"	H
70		"	Allyl	"	H
73		Propyl	Butyl	"	H
74		Ethyl	Ethyl	(2-H)-5,6-Dihydropyran-3-yl	H
75		"	Allyl	"	H



Nr.	Verbindung	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	20	25	30	35	40	45	50	55
					X <sub>n</sub> -Y	Z					
82	Propyl		Allyl	2,5-Dimethyltetrahydropyran-2-yl		H					
87	"		Ethyl	Tetrahydrothiopyran-3-yl		H					
88	"		Allyl	"	"	H					
89	Ethyl		Ethyl	"	"	H					
90	"		Allyl	"	"	H					
93	Propyl		Ethyl	Tetrahydrofuran-3-yl		H					
94	"		Allyl	"	"	H					
95	Ethyl		Ethyl	"	"	H					
96	"		Allyl	"	"	H					
97	Propyl		Ethyl	(6-H)-4,5-Dihydropyran-3-yl		H					
98	"		Allyl	"	"	H					
101	Ethyl		"	(2-H)-2,6-Dimethyl-5,6-dihydropyran-3-yl		H					
102	"		Ethyl	"	"	H					
103	Propyl		"	2,6-Dimethyltetrahydropyran-3-yl		H					
104	"		Allyl	"	"	H					
105	Ethyl		Ethyl	"	"	H					
106	"		Allyl	"	"	H					

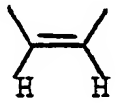
Nr.	Verbindung	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X <sub>n</sub> -Y	Z	5
107		Propyl	Ethyl	1,3-Dioxep-5-yl	H	
108		"	Allyl	"	H	
109		"	Ethyl	2-(1,3-Dithian-2-yl-)ethyl	H	
110		"	Allyl	"	H	
111		"	3-Chlorallyl	"	H	
113	Calciumsalz der Verbindung Nr. 26					
114	Kupfersalz der Verbindung Nr. 26					
115	Natriumsalz der Verbindung Nr. 79					
116	Natriumsalz der Verbindung Nr. 19					
117	Calciumsalz der Verbindung Nr. 19					


Die an diesen Verbindungen festgestellten  $^1\text{H}$ -NMR-spektroskopischen Daten sind in folgender Tabelle aufgeführt. Die chemischen Verschiebungen wurden auf Tetramethylsilan als internen Standard bezogen und in  $\delta$ -Werten (ppm) angegeben.

5

Als Lösungsmittel diente  $\text{CDCl}_3$ ; Abkürzungen für die Signalstrukturen

	s	Singulett
10	d	Dublett
	t	Triplet
	q	Quartett
	m	Multiplett mit mehr als vier Linien

15	Verbindung Nr.		Charakteristische Signale	
			$\text{O-CH}_2$	$\text{COOCH}_3$
	1	-	4,09 (q)	3,75 (s)
	2	-	4,51 (d)	-
20	3	-	4,51 (d)	3,77 (s)
	4	-	4,51 (d)	3,78 (s)
	5	-	4,11 (q)	-
	6	-	4,52 (d)	-
	7	-	4,51 (d)	3,76 (s)
25	8	-	4,08 (q)	-
	9	-	4,50 (d)	3,78 (s)
	10	-	4,08 (q)	-
	11	-	4,58 (d)	-
	12	-	4,09 (q)	3,74 (s)
30	13	-	4,54 (d)	3,78 (s)
	14	-	-	-
	15	-	4,06 (q)	3,69 (s)
	16	-	4,51 (d)	3,70 (s)
35	17	5,75 (s)	-	3,78 (s)

Verbindung Nr.		Charakteristische Signale		
				
		H    H	O-CH <sub>2</sub>	COOCH <sub>3</sub>
5	18	5,75 (s)	4,50 (d)	3,75 (s)
	19	5,60 (s)	4,10 (q)	
	20	4,65 (m)	4,10 (q)	3,75 (s) <sup>+</sup>
		6,20 (m)		
	21	4,70 (m)	4,60 (d)	3,70 (s)
10		6,30 (m)		
	22	-	4,11 (q)	3,75 (s)
				3,80 (s)
	23	-	4,52 (d)	3,75 (s)
15				3,80 (s)
	24	-	4,12 (q)	-
	25	-	4,51 (d)	-
	26	-	4,05 (q)	-
	31	-	4,50 (m)	-
	32	-	4,56 (s)	-
	44	-	4,50	-
20	68	-	4,89 (s)	-

<sup>+</sup>) Die Aufspaltung der Estersignale wird durch Diasteromerie hervorgerufen.

- 25 Die Anwendung als Herbizid erfolgt z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Streichen, Tränken, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollen in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der neuen Wirkstoffe gewährleisten.
- 30

- 35 Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten und Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen

von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle usw., sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, zum Beispiel Benzol, Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate zum Beispiel Methanol, Äthanol, Propanol, Butanol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoran usw., stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon, Wasser usw. in Betracht.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulvern), Öldispersionen durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung vom Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Die Herbizide enthalten z.B. 5 bis 95 % (Gew.-%) insbesondere 10 bis 80 % Wirkstoff.

An oberflächenaktiven Stoffen sind zu nennen:  
Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäuren, Phenolsulfonsäuren, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Alkali- und Erdalkalisalze der Dibutyl-naphthalinsulfonsäure, Lauryläthersulfat, Fettalkoholsulfate, fettsaure Alkali- und Erdalkalisalze, Salze sulfatierter Hexadecanole, Heptadecanole, Octadecanole, Salze von sulfatiertem Fettalkoholglykoläther, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphtha-

5 linderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylen-octylphenoether, äthoxylier-  
tes Isooctylphenol-, Octylphenol-, Nonylphenol, Alkyl-  
phenolpolyglykoläther. Tributylphenylpolyglykoether, Al-  
kylarylpolyätheralkoholate, Isotridecylalkohol, Fettalkohol-  
ethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxy-  
ethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylal-  
koholpolyglykoetheracetal, Sorbitester, Lignin, Sulfitab-  
10 laugen und Methylcellulose.

Pulver, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder  
gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem  
festen Trägerstoff hergestellt werden.

15 Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogen-  
granulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste  
Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind  
z.B. Mineralerden wie Kieselsäuren, Silikate, Talkum, Kao-  
lin, Kalk, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Cal-  
cium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunst-  
20 stoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphos-  
phat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte,  
wie Getreidemehle, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl,  
25 Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.

#### Beispiel a

Man vermischt 90 Gewichtsteile der Verbindung 1 mit 10 Ge-  
30 wichtsteilen N-Methyl-alpha-pyrrolidon und erhält eine Lö-  
sung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet  
ist.

Beispiel b

10 Gewichtsteile der Verbindung 2 werden in einer Mischung  
gelöst, die aus 90 Gewichtsteilen Xylol, 6 Gewichtsteilen  
5 des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Äthylenoxid an  
1 Mol Ölsäure-N-mono-äthanolamid, 2 Gewichtsteilen Calcium-  
salz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 2 Gewichtsteilen des  
Anlagerungsproduktes von 40 Mol Äthylenoxid an 1 Mol Ricci-  
nusöl besteht.

10

Beispiel c

20 Gewichtsteile der Verbindung 3 werden in einer Mischung  
gelöst, die aus 60 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 30 Gewichts-  
15 teilen Isobutanol, 5 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes  
von 7 Mol Äthylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 5 Gewichts-  
teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Äthylenoxid an  
1 Mol Ricinusöl besteht.

20 Beispiel d

20 Gewichtsteile der Verbindung 1 werden in einer Mischung  
gelöst, die aus 25 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 65 Ge-  
wichtsteilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis  
25 280°C und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von  
40 Mol Äthylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht.

Beispiel e

30 80 Gewichtsteile des Wirkstoffs 1 werden mit 3 Gewichtstei-  
len des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-alpha-sul-  
fonsäure, 10 Gewichtsteilen des Natriumsalzes einer Lig-  
ninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge und 7 Gewichtstei-  
len pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in  
35 einer Hammermühle vermahlen.

Beispiel f

5 Gewichtsteile der Verbindung 1 werden mit 95 Gewichtsteilen feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf  
5 diese Weise ein Stäubemittel, das 5 Gewichtsprozent des Wirkstoffs enthält.

Beispiel g

10 30 Gewichtsprozent der Verbindung 1 werden mit einer Mischung aus 92 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gewichtsteilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit  
15 guter Haftfähigkeit.

Beispiel h

20 40 Gewichtsteile des Wirkstoffs 1 werden mit 10 Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-kondensats, 2 Teilen Kieselgel und 48 Teilen Wasser innig vermischt. Man erhält eine stabile wäßrige Dispersion.

Beispiel i

20 Teile des Wirkstoffs 1 werden mit 12 Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Teile Fettalkohol-polyglykoläther, 2 Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-  
30 -harnstoff-formaldehyd-kondensats und 68 Teilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.



Die Wirkung der neuen Cyclohexan-1,3-dionderivate auf das Wachstum von Pflanzen aus der Gräserfamilie (Gramineen) und breitblättrigen Kulturpflanzen läßt sich durch Gewächshaus- und Freilandversuche zeigen. Dabei können auch Kulturpflanzen aus der Familie der Gramineen absterben oder stark geschädigt werden. Dies kann in der Praxis durchaus erwünscht sein, da auch Kulturpflanzen zu unerwünschten Pflanzen werden können, wenn sie aus im Boden zurückgebliebenem Samen in einer anderen Kultur aufwachsen, wie z.B. Ausfallgerste (voluntary barley) in Winter-  
10 raps oder Soghum in Sojabohnenfeldern.

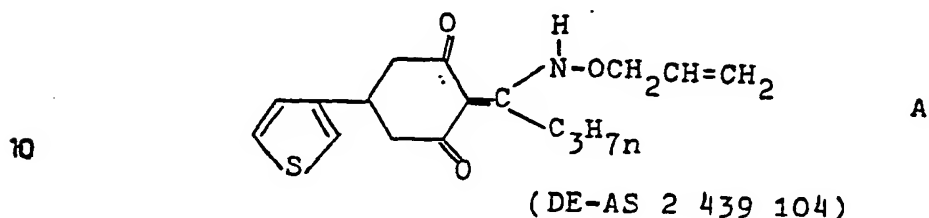
Als Kulturgefäße für die Versuche dienten Plastikblumentöpfe mit 300 cm<sup>3</sup> Inhalt und lehmigem Sand mit etwa 1,5 % Humus als Substrat. Bei Soja wurde etwas Torf (peat) zugemischt, um ein besseres Wachstum zu gewährleisten. Die Samen der Testpflanzen wurden nach Arten getrennt flach  
15 eingesät.

Bei der Voraufaufbehandlung wurden die Wirkstoffe auf die Erdoberfläche aufgebracht. Sie wurden hierzu in Wasser als Verteilungsmittel suspendiert oder emulgiert und mittels fein verteilender Düsen gespritzt. Bei dieser Applikationsmethode betrug die Aufwandmenge 3,0 kg Wirkstoff/ha. Nach dem Aufbringen der Mittel wurden die Gefäße leicht beregnet, um Keimung und Wachstum in Gang zu bringen. Danach  
20 deckte man die Gefäße mit durchsichtigen Plastikhauben ab, bis die Pflanzen angewachsen waren. Die Abdeckung bewirkte ein gleichmäßiges Keimen der Testpflanzen, sofern dies  
25 nicht durch die Wirkstoffe beeinträchtigt wurde.  
30

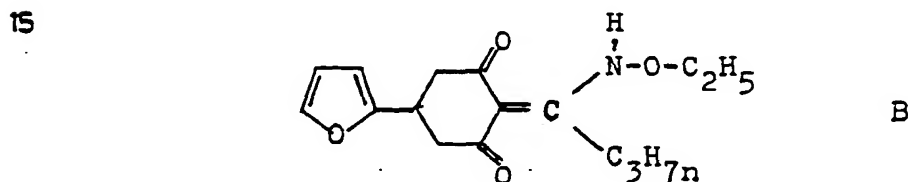
Zum Zwecke der Nachaufaufbehandlung zog man die Pflanzen je nach Wuchsform bis zu einer Wuchshöhe von 3 bis 15 cm

an. Die Aufwandmengen für die Nachauflaufbehandlung variierte je nach Wirkstoff und Einsatzziel. Sie betrugen 0,125, 0,25, 0,5 und 1,0 kg Wirkstoff/ha.

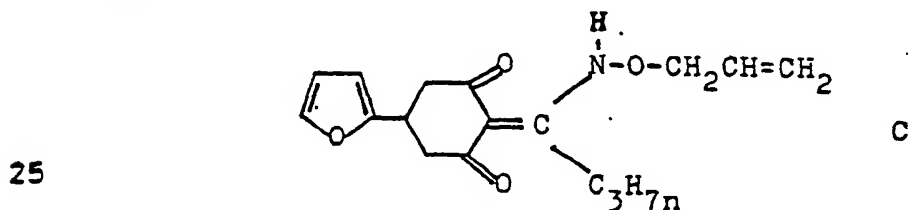
- 5 Als Vergleichsbeispiel (DE-AS 24 39 104) dienten jeweils im Nachauflaufverfahren



mit 0,25 kg/ha  
sowie



20 und



mit je 0,25 und 0,5 kg/ha.

- 30 Bei der Durchführung der Gewächshausversuche hielt man wärmeliebende Arten in wärmeren Bereichen (20 bis 35°C) und solche gemäßigter Klimate bevorzugt bei 10 bis 20°C. Die Versuchsperiode erstreckte sich über 2 bis 4 Wochen. Während dieser Zeit wurden die Pflanzen gepflegt, und ihre  
35 Reaktion auf die einzelnen Behandlungen wurde ausgewertet.

Bewertet wird nach einer Skala von 0 bis 100. Dabei bedeutet 0 keine Schädigung oder normaler Aufgang und 100 kein Aufgang bzw. völlige Zerstörung zumindest der oberirdischen Sproßteile.

5

Bei den ergänzend herangezogenen Feldversuchen wurden die Mittel auf Kleinparzellen ebenfalls in Wasser als Verteilungsmittel emulgiert oder suspendiert im Nachauflaufverfahren ausgebracht. Man benutzte hierzu eine auf einen

10 Traktor montierte Parzellenspritze. Die Aufwandmengen betrugen 0,25 kg Wirkstoff/ha. Das Bekämpfungsziel war Ausfallgerste (voluntary barley) in jungem Winterraps.

15 Für die Darstellung der Ergebnisse wurden folgende Testpflanzen herangezogen:

	<u>Botanischer Name</u>	<u>Deutscher Name</u>	<u>Englischer Name</u>
	<i>Alopecurus myosuroides</i>	Ackerfuchsschwanz	blackgrass
20	<i>Avena fatua</i>	Flughäfer	wild oats
	<i>Avena sativa</i>	Hafer	oats
	<i>Beta vulgaris</i>	Zuckerrüben	sugarbeets
	<i>Brassica napus</i>	Raps	rape seed
	<i>Bromus tectorum</i>	Dach-Trespe	downy brome
25	<i>Echinochloa crus-galli</i>	Hühnerhirse	barnyardgrass
	<i>Gossypium hirsutum</i>	Baumwolle	cotton
	<i>Glycine max.</i>	Sojabohnen	soybeans
	<i>Hordeum vulgare</i>	Gerste	barley
	<i>Lolium multiflorum</i>	Ital. Raygras	annual ryegrass
30	<i>Rottboellia exaltata</i>	-	itchgrass
	<i>Setaria spp.</i>	Borstenhirsearten	foxtail
	<i>Sorghum bicolor</i>	Mohrenhirse	sorghum
	<i>Sorghum halepense</i>	Sudangras	Johnsongrass
	<i>Triticum aestivum</i>	Weizen	wheat
35	<i>Zea mays</i>	Mais	indian corn

Die Ergebnisse zeigen, daß die neuen Verbindungen bei Nach-  
aufauflaufanwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzen  
aus der Familie der Gräser (Gramineen) geeignet sind.  
Dabei kann es sich um typische Ungrasarten handeln, wie  
5 z.B. Flughafer (*Avena fatua*) oder um Kulturpflanzen aus  
der Familie der Gramineen, welche am falschen Standort  
wachsend zu unerwünschten Pflanzen werden (z.B. Mais in  
einem Sojabohnenfeld). Einzelne Verbindungen, bekämpfen  
einerseits unerwünschte Gräser, andererseits weisen sie  
10 neben ihrer guten Selektivität für breitblättrige Kulturen  
gleichzeitig ein hohes Maß an Verträglichkeit für Weizen,  
der botanisch wiederum zur Gräserfamilie gehört, auf.

Die Prüfung der herbiziden Wirkung bei Nachaufauflaufanwen-  
15 dung von 0,25 kg Wirkstoff/ha der Verbindung Nr. 26 er-  
brachte gegen neun Beispielsgrasarten einen durchschnitt-  
lichen Bekämpfungswert von 81. Bei derselben Aufwandmenge  
und der gleichen Anwendungsmethode erreichte die Verbin-  
dung Nr. 24 einen Wert von 74.

20 Das bekannte Vergleichsmittel A hatte dagegen ebenfalls  
bei Nachaufauflaufanwendung von 0,25 kg Wirkstoff/ha gegen  
dieselben Grasarten nur eine durchschnittliche Wirkung von  
52 %. Auch die beiden weiteren Vergleichsmittel B und C  
25 zeigten eine vergleichsweise nur schwache herbizide Aktivität.

Breitblättrige Kulturpflanzen, wie Baumwolle (*Gossypium*  
*hirsutum*), Soja (*Glycine max.*), Zuckerrüben (*Beta vul-*  
30 *garis*) und Raps (*Brassica napus*) blieben bei diesen Behand-  
lungen völlig ohne Schädigung oder zeigten nur ganz un-  
wesentliche Beeinträchtigungen des Wuchses. Daraus resul-  
tiert für die neuen Verbindungen ein hohes Maß an Selektivität  
für dikotyle Kulturen. Darüber hinaus bekämpften  
35 einzelne der neuen Verbindungen, wie z.B. die Nr. 31 und

- 1, mit 0,25 kg Wirkstoff/ha unerwünschte Gräser, wie Ackerfuchsschwanz und Hirsen und verhielten sich dabei gleichzeitig selektiv für das Nutzgras Weizen.
- 5 Was die herbizide Aktivität betrifft, so konnten in einer Reihe weiterer Beispiele die Wirkung der neuen Verbindungen gegen Pflanzenarten aus der Gräserfamilie nachweisen, z.B. die Nr. 2, 10, 11, 19, 24 und 26.
- 10 In den beschriebenen Gewächshausversuchen erbrachten ferner bei Nachauflaufanwendung die Verbindungen Nr. 1, 4, 5, 8, 31, 32, 36 und 37 einen vergleichsweise guten Bekämpfungserfolg.
- 15 In Freilandversuchen wurde bei Nachauflaufanwendung von 0,25 kg Wirkstoff/ha der Verbindungen Nr. 10, 11 und 26 Ausfallgerste in Raps selektiv bekämpft.
- 20 Neben den Nachauflaufwirkungen wurden auch positive Ergebnisse bei Voraufaufanwendung der neuen Verbindungen im Gewächshaus erzielt. So wirkten bei 3,0 kg Wirkstoff/ha bei dieser Anwendungsmethode die Verbindungen Nr. 2, 5, 8, 10, 14, 19, 26, 32, 36, 37, 48, 49, 54, 55, 77 und 78 stark herbizid gegen die grasartigen Beispieispflanzen
- 25 Hafer, Weidelgras und Hühnerhirse. Ebenso hatten die Verbindungen Nr. 1, 3 und 4 bei Voraufaufanwendung von 3,0 kg Wirkstoff/ha im Gewächshaus eine beachtliche herbizide Aktivität gegen diese eben genannten Grasarten.
- 30 In Anbetracht der guten Verträglichkeit können die neuen Herbizide oder diese enthaltende Mittel noch in einer weiteren großen Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschten Pflanzenwuchses eingesetzt werden. Die Aufwandmengen können dabei zwischen 0,025 und 15 kg/ha
- 35 und mehr, vorzugsweise zwischen 0,1 und 5 kg/ha, schwanken.

Beispielsweise kommen folgende Kulturpflanzen in Betracht.

Botanischer Name	Deutscher Name	Englischer Name
<i>Allium cepa</i>	Küchenzwiebel	onions
<i>Ananas comosus</i>	Ananas	pineapple
<i>Arachis hypogaea</i>	Erdnuß	peanuts (groundnuts)
<i>Asparagus officinalis</i>	Spargel	asparagus
<i>Beta vulgaris</i> spp. <i>altissima</i>	Zuckerrübe	sugarbeets
<i>Beta vulgaris</i> spp. <i>rapa</i>	Futterrübe	fooder beets
<i>Beta vulgaris</i> spp. <i>esculenta</i>	Rote Rübe	table beets, red beets
<i>Brassica napus</i> var. <i>napus</i>	Raps	rape seed
<i>Brassica napus</i> var. <i>napobrassica</i>	Kohlrübe	turnips
<i>Brassica napus</i> var. <i>rapa</i>	Weißer Rübe	
<i>Brassica rapa</i> var. <i>silvestris</i>	Rübsen	
<i>Camellia sinensis</i>	Teestrauch	tea plants
<i>Carthamus tinctorius</i>	Saflor - Färberdistel	safflower
<i>Carya illinoensis</i>	Pekannußbaum	pecan trees
<i>Citrus limon</i>	Zitrone	lemon
<i>Citrus maxima</i>	Pampelmuse	grapefruits
<i>Citrus reticulata</i>	Mandarine	
<i>Citrus sinensis</i>	Apfelsine, Orange	orange trees
<i>Coffea arabica</i> ( <i>Coffea canephora</i> , <i>Coffea liberica</i> )	Kaffee	coffee plants
<i>Cucumis melo</i>	Melone	melons

Botanischer Name	Deutscher Name	Englischer Name
<i>Cucumis sativus</i>	Gurke	cucumber
<i>Cynodon dactylon</i>	Bermudagrass	Bermudagrass in turfs and lawns
<i>Daucus carota</i>	Möhre	carrots
<i>Elaeis guineensis</i>	Ölpalme	oil palms
<i>Fragaria vesca</i>	Erdbeere	strawberries
<i>Glycine max</i>	Sojabohne	soybeans
<i>Gossypium hirsutum</i> ( <i>Gossypium arboreum</i> <i>Gossypium herbaceum</i> <i>Gossypium vitifolium</i> )	Baumwolle	cotton
<i>Helianthus annuus</i>	Sonnenblume	sunflowers
<i>Helianthus tuberosus</i>	Topinambur	
<i>Hevea brasiliensis</i>	Parakautschukbaum	rubber plants
<i>Humulus lupulus</i>	Hopfen	hop
<i>Ipomoea batatas</i>	Süßkartoffeln	sweet potato
<i>Juglans regia</i>	Walnußbaum	walnut trees
<i>Lactuca sativa</i>	Kopfsalat	lettuce
<i>Lens culinaris</i>	Linse	lentils
<i>Linum usitatissimum</i>	Faserlein	flax
<i>Lycopersicon lycopersicum</i>	Tomate	tomato
<i>Malus spp.</i>	Apfel	apple trees

0071707

Botanischer Name	Deutscher Name	Englischer Name
Manihot esculenta	Maniok	cassava
Medicago sativa	Lucerne	alfalfa (lucerne)
Metha piperita	Pfefferminze	peppermint
Musa spp.	Obst- und Mehlbanane	banana plants
Nicotiana tabacum (N. rustica)	Tabak	tabacco
Olea europaea	Ölbaum	olive trees
Phaseolus lunatus	Mondbohne	limabeans
Phaseolus mungo	Urdbohne	mungbeans
Phaseolus vulgaris	Buschbohnen	snapbeans, green beans, dry beans
Pennisetum glaucum	Perl- oder Rohrkolben- hirse	
Petroselinum crispum spp. tuberosum	Wurzelpetersilie	parsley
Picea abies	Rotfichte	Norway spruce
Abies alba	Weißtanne	fine trees
Pinus spp.	Kiefer	cherry trees
Pisum sativum---	Erbsen	plum trees



0071707

Botanischer Name	Deutscher Name	Englischer Name
<i>Prunus dulcis</i>	Mandelbaum	almond trees
<i>Prunus persica</i>	Pfirsich	peach trees
<i>Pyrus communis</i>	Birne	pear trees
<i>Ribes sylvestre</i>	Rote Johannisbeere	red currants
<i>Ribes uva-crispa</i>	Stachelbeere	
<i>Ricinus communis</i>	Rizinus	
<i>Saccharum officinarum</i>	Zuckerrohr	sugar cane
<i>Sesamum indicum</i>	Sesam	Sesame
<i>Solanum tuberosum</i>	Kartoffel	Irish potatoes
<i>Sorghum bicolor</i> (s. vulgare)	Mohrenhirse (Unterblattspritzung) (post-directed)	sorghum
<i>Spinacia oleracea</i>	Spinat	spinach
<i>Theobroma cacao</i>	Kakaobaum	cacao plants
<i>Trifolium pratense</i>	Rotklee	red clover
<i>Triticum aestivum</i>	Weizen	wheat
<i>Vaccinium corymbosum</i>	Kulturheidelbeere	blueberry
<i>Vaccinium vitis-idaea</i>	Preißelbeere	cranberry
<i>Vicia faba</i>	Pferdeböhen	tick beans
<i>Vigna sinensis</i> (V. unguiculata)	Kuhbohne	cow peas
<i>Vitis vinifera</i>	Weinrebe	grapes
<i>Zea mays</i>	Mais (Unterblattspritzung) (post-directed)	Indian corn, sweet corn maize

7  
Zur Verbreiterung des Wirkungsspektrums und zur Erzielung  
auch synergistischer Effekte können die neuen Cyclohexan-  
-1,3-dion-Derivate mit bekannten Cyclohexan-1,3-dion-Deri-  
vaten und mit zahlreichen Vertretern anderer herbizider  
5 oder wachstumsregulierender Wirkstoffgruppen gemischt und  
gemeinsam ausgebracht werden. Beispielsweise kommen als  
Mischungspartner Diazine, 4 H-3,1-Benzoxazinderivate,  
Benzothiadiazinone, 2,6-Dinitroaniline, N-Phenylcarbamate,  
Thiolcarbamate, Halogencarbonsäuren, Triazine, Amide,  
10 Harnstoffe, Diphenylether, Triazinone, Uracile, Benzofuran-  
derivate, Cyclohexan-1,3-dionderivate und andere in Frage.  
Sinnvolle Mischungen ergeben die erfindungsgemäßen Verbin-  
dungen je nach Einsatzziel mit folgenden Wirkstoffen:

15

20

25

30

35

- 5-Amino-4-chlor-2-phenyl-3(2H)-pyridazinon  
5-Amino-4-brom-2-phenyl-3(2H)-pyridazinon  
5-Amino-4-chlor-2-cyclohexyl-3(2H)-pyridazinon  
5-Amino-4-brom-2-cyclohexyl-3(2H)-pyridazinon
- 5  
5-Methylamino-4-chlor-2-(3-trifluormethylphenyl)-3(2H)-  
-pyridazinon  
5-Methylamino-4-chlor-2-(3-alpha-alpha-beta-beta-tetra-  
fluorethoxyphenyl)-3(2H)-pyridazinon
- 10 5-Dimethylamino-4-chlor-2-phenyl-3(2H)-pyridazinon  
4,5-Dimethoxy-2-phenyl-3(2H)-pyridazinon  
4,5-Dimethoxy-2-cyclohexyl-3(2H)-pyridazinon  
4,5-Dimethoxy-2-(3-trifluormethylphenyl)-3(2H)-pyridazinon  
5-Methoxy-4-chlor-2-(3-trifluormethylphenyl)-3(2H)-pyrida-  
15 zininon  
5-Amino-4-brom-2-(3-methylphenyl)-3(2H)-pyridazinon  
3-(1-Methylethyl)-1H-2,1,3-benzothiadiazin-4(3H)-on-2,2-  
-dioxid und Salze  
3-(1-Methylethyl)-8-chlor-1H-2,1,3-benzothiadiazin-4(3H)-  
20 -on-2,2-dioxid und Salze  
3-(1-Methylethyl)-8-fluor-1H-2,1,3-benzothiadiazin-4(3H)-  
-on-2,2-dioxid und Salze  
3-(1-Methylethyl)-8-methyl-1H-2,1,3-benzothiadiazin-4(3H)-  
-on-2,2-dioxid und Salze
- 25  
1-Methoxymethyl-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothiadiazin-  
-4(3H)-on-2,2-dioxid  
1-Methoxymethyl-8-chlor-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothia-  
diazin-4(3H)-on-2,2-dioxid
- 30 1-Methoxymethyl-8-fluor-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothia-  
diazin-4(3H)-on-2,2-dioxid  
1-Cyan-8-chlor-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothiadiazin-  
-4(3H)-on-2,2-dioxid  
1-Cyan-8-fluor-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothiadiazin-  
35 -4(3H)-on-2,2-dioxid

- 1-Cyan-8-methyl-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothiadiazin-  
-4(3H)-on-2,2-dioxid  
1-Cyan-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothiadiazin-4(3H)-on-  
-2,2-dioxid
- 5 1-Azidomethyl-3-(1-methylethyl)-2,1,3-benzothiadiazin-  
-4(3H)-on-2,2-dioxid  
3-(1-methylethyl)-1H-(pyridino-[3,2-e]2,1,3-thiadiazin-  
-(4)-on-2,2-dioxid
- 10 N-(1-Ethylpropyl)-2,6-dinitro-3,4-dimethylanilin  
N-(1-Methylethyl)-N-ethyl-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-  
-anilin  
N-n-Propyl-N-beta-chlorethyl-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-  
-anilin
- 15 N-n-Propyl-N-cyclopropylmethyl-2,6-dinitro-4-trifluor-  
-methyl-anilin  
N-Bis(n-propyl)-2,6-dinitro-3-amino-4-trifluormethyl-  
anilin  
N-Bis(n-propyl)-2,6-dinitro-4-methyl-anilin
- 20 N-Bis(n-propyl)-2,6-dinitro-4-methylsulfonyl-anilin  
N-bis(n-propyl)-2,6-dinitro-4-aminosulfonyl-anilin  
Bis(beta-chlorethyl)-2,6-dinitro-4-methyl-anilin  
N-Ethyl-N-(2-methylallyl)-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-  
-anilin
- 25 N-Methylcarbaminsäure-3,4-dichlorbenzylester  
N-Methylcarbaminsäure-2,6-di(tert.butyl)-4-methylphenyl-  
-ester  
N-Phenylcarbaminsäure-isopropylester
- 30 N-3-Fluorphenylcarbaminsäure-3-methoxypropyl-2-ester  
N-3-Chlorphenylcarbaminsäure-isopropylester  
N-3-Chlorphenylcarbaminsäure-butin-1-yl-3-ester  
N-3-Chlorphenylcarbaminsäure-4-chlor-butin-2-yl-1-ester  
N-3,4-Dichlorphenylcarbaminsäure-methylester
- 35 N-(4-Amino-benzolsulfonyl)-carbaminsäure-methylester

- 0-(N-Phenylcarbamoyl)-propanonoxim  
N-Ethyl-2-(phenylcarbamoyl)-oxypropionsäureamid  
3'-N-Isopropyl-carbamoyloxy-propionsäureanilid
- 5 Ethyl-N-(3-(N'-phenylcarbamoyloxy)-phenyl)-carbamat  
Methyl-N-(3-(N'-methyl-N'-phenylcarbamoyloxy)-phenyl)-  
-carbamat  
Isopropyl-N-(3-(N'-ethyl-N'-phenylcarbamoyloxy)-phenyl)-  
-carbamat
- 10 Methyl-N-(3-(N'-3-methylphenylcarbamoyloxy)-phenyl)-  
-carbamat  
Methyl-N-(3-(N'-4-fluorphenylcarbamoyloxy)-phenyl)-  
-carbamat  
Methyl-N-(3-(N'-3-chlor-4-fluorphenylcarbamoyloxy)-  
-phenyl)-carbamat
- 15 Ethyl-N-(3-N'-3-chlor-4-fluorphenylcarbamoyloxy)-phenyl)-  
-carbamat  
Ethyl-N-(3-N'-3,4-difluorphenylcarbamoyloxy)-phenyl)-carbamat  
Methyl-N-(3-(N'-3,4-difluorphenylcarbamoyloxy)-phenyl)-  
-carbamat
- 20 N-3-(4-Fluorphenoxycarbonylamino)-phenylcarbaminsäure-  
-methylester  
N-3-(2-Methylphenoxycarbonylamino)-phenylcarbaminsäure-  
-ethylester
- 25 N-3-(4-Fluorphenoxycarbonylamino)-phenylthiolcarbaminsäure-  
-methylester  
N-3-(2,4,5-Trimethylphenoxycarbonylamino)-phenylthiolcar-  
baminsäure-methylester
- 30 N-3-(Phenoxycarbonylamino)-phenylthiolcarbaminsäure-methyl-  
ester
- N,N-Diethyl-thiolcarbaminsäure-p-chlorbenzylester  
N,N-Di-n-propyl-thiolcarbaminsäure-ethylester
- 35 N,N-Di-n-propyl-thiolcarbaminsäure-n-propylester

- N,N-Di-isopropyl-thiolcarbaminsäure-2,3-dichlorallylester  
 N,N-Di-isopropyl-thiolcarbaminsäure-2,3,3-trichlorallyl-  
 ester  
 N,N-Di-isopropyl-thiolcarbaminsäure-3-methyl-5-isoxazolyl-  
 5 -methylester  
 N,N-Di-isopropyl-thiolcarbaminsäure-3-ethyl-5-isoxazolyl-  
 -methylester  
 N,N-Di-sec.butyl-thiolcarbaminsäure-ethylester  
 N,N-Di-sec.butyl-thiolcarbaminsäure-benzylester  
 10 N-Ethyl-N-cyclohexyl-thiolcarbaminsäure-ethylester  
 N-Ethyl-N-bicyclo-[2,2,1]-heptyl-thiolcarbaminsäure-  
 ethylester  
 S-(2,3-Dichlorallyl)-(2,2,4-trimethyl-azetidin)-1-carbo-  
 thiolat  
 15 S-(2,3,3-Trichlorallyl)-(2,2,4-trimethyl-azetidin)-1-  
 -carbothiolat  
 S-Ethyl-hexahydro-1-H-azepin-1-carbothiolat  
 S-Benzyl-3-methylhexahydro-1-H-azepin-1-carbothiolat  
 S-Benzyl-2,3-dimethylhexahydro-1-H-azepin-1-carbothiolat  
 20 S-Ethyl-3-methylhexahydro-1-H-azepin-1-carbothiolat  
  
 N-Ethyl-N-n-butyl-thiolcarbaminsäure-n-propylester  
 N,N-Dimethyl-dithiocarbaminsäure-2-chlorallylester  
 N-Methyl-dithiocarbaminsäure-Natriumsalz  
 25 Trichloressigsäure-Natriumsalz  
 Alpha,alpha-Dichlorpropionsäure-Natriumsalz  
 Alpha,alpha-Dichlorbuttersäure-Natriumsalz  
 Alpha,alpha,beta,beta-Tetrafluorpropionsäure-Natriumsalz  
 Alpha-Methyl,alpha,beta-dichlorpropionsäure-Natriumsalz  
 30 Alpha-Chlor-beta-(4-chlorphenyl)-propionsäure-methylester  
 Alpha,beta-Dichlor-beta-phenylpropionsäure-methylester  
 Benzamido-oxy-essigsäure  
 2,3,5-Trijodbenzoesäure (Salze, Ester, Amide)  
 2,3,6-Trichlorbenzoesäure (Salze, Ester, Amide)  
 35 2,3,5,6-Tetrachlorbenzoesäure (Salze, Ester, Amide)

- 2-Methoxy-3,6-dichlorbenzoesäure (Salze, Ester, Amide)  
 2-Methoxy-3,5,6-trichlorbenzoesäure (Salze, Ester, Amide)  
 3-Amino-2,5,6-trichlorbenzoesäure (Salze, Ester, Amide)  
 O,S-Dimethyl-tetrachlor-thioterephthalat  
 5 Dimethyl-2,3,5,6-tetrachlor-terephthalat  
 Dinatrium-3,6-endoxohexahydro-phthalat  
 4-Amino-3,5,6-trichlor-picolinsäure (Salze)  
 2-Cyan-3-(N-methyl-N-phenyl)-amino-acrylsäureethylester  
 2-[4-(4'-Chlorphenoxy)-phenoxy]-propionsäureisobutylester  
 10 2-[4-(2',4'-Dichlorphenoxy)-phenoxy]-propionsäuremethyl-  
 ester  
 2-[4-(4'-Trifluormethylphenoxy)-phenoxy]-propionsäure-  
 -methylester  
 2-[4-(2'-Chlor-4'-trifluorphenoxy)-phenoxy]-propionsäure-  
 15 Natriumsalz  
 2-[4-(3',5'-Dichlorpyridyl-2-oxy)-phenoxy]-propionsäure-  
 Natriumsalz  
 2-(N-Benzoyl-3,4-dichlorphenylamino)-propionsäureethyl-  
 20 ester  
 2-(N-Benzoyl-3-chlor-4-fluorphenylamino)-propionsäure-  
 -methylester  
 2-(N-Benzoyl-3-chlor-4-fluorphenylamino)-propionsäure-  
 isopropylester  
 25 2-Chlor-4-ethylamino-6-isopropylamino-1,3,5-triazin  
 2-Chlor-4-ethylamino-6-(amino-2'-propionitril)-1,3,5-  
 -triazin  
 2-Chlor-4-ethylamino-6-2-methoxypropyl-2-amino-1,3,5-  
 30 -triazin  
 2-Chlor-4-ethylamino-6-butin-1-yl-2-amino-1,3,5-triazin  
 2-Chlor-4,6-bisethylamino-1,3,5-triazin  
 2-Chlor-4,6-bisisopropylamino-1,3,5-triazin  
 2-Chlor-4-isopropylamino-6-cyclopropylamino-1,3,5-triazin  
 35

- 2-Azido-4-methylamino-6-isopropylamino-1,3,5-triazin  
2-Methylthio-4-ethylamino-6-isopropylamino-1,3,5-triazin  
2-Methylthio-4-ethylamino-6-tert.butylamino-1,3,5-triazin  
2-Methylthio-4,6-bisethylamino-1,3,5-triazin  
5 2-Methylthio-4,6-bisisopropylamino-1,3,5-triazin
- 2-Methoxy-4-ethylamino-6-isopropylamino-1,3,5-triazin  
2-Methoxy-4,6-bisethylamino-1,3,5-triazin  
2-Methoxy-4,6-bisisopropylamino-1,3,5-triazin  
10 4-Amino-6-tert.butyl-3-methylthio-4,5-dihydro-1,2,4-  
-triazin-5-on  
4-Amino-6-phenyl-3-methyl-4,5-dihydro-1,2,4-triazin-5-on  
4-Isobutylidenamino-6-tert.butyl-3-methylthio-4,5-dihydro-  
-1,2,4-triazin-5-on  
15 1-Methyl-3-cyclohexyl-6-dimethylamino-1,3,5-triazin-2,4-  
-dion
- 3-tert. Butyl-5-chlor-6-methyluracil  
3-tert. Butyl-5-brom-6-methyluracil  
20 3-Isopropyl-5-brom-6-methyluracil  
3-sec. Butyl-5-brom-6-methyluracil  
3-(2-Tetrahydropyranyl)-5-chlor-6-methyluracil  
3-(2-Tetrahydropyranyl)-5,6-trimethylenuracil  
3-Cyclohexyl-5,6-trimethylenuracil  
25
- 2-Methyl-4-(3'-trifluormethylphenyl)-tetrahydro-1,2,4-  
-oxadiazin-3,5-dion  
2-Methyl-4-(4'-fluorphenyl)-tetrahydro-1,2,4-oxadiazin-  
-3,5-dion  
30 3-Amino-1,2,4-triazol  
1-Allyloxy-1-(4-bromphenyl)-2-[1',2',4'-triazolyl-(1')-]-  
ethan (Salze)  
1-(4-Chlorphenoxy-3,3-dimethyl-1(1H)-1,2,4-triazol-1-yl)-  
-2-butanon  
35 N,N-Diallylchloracetamid



0071707

- N-Isopropyl-2-chloracetanilid  
N-(1-Methyl-propin-2-yl)-2-chloracetanilid
- 2-Methyl-6-ethyl-N-(propargyl)-2-chloracetanilid  
5 2-Methyl-6-ethyl-N-(ethoxymethyl)-2-chloracetanilid  
2-Methyl-6-ethyl-N-(2-methoxy-1-methylethyl)-2-chloracet-  
anilid  
2-Methyl-6-ethyl-N-(isopropoxycarbonylethyl)-2-chloracet-  
anilid  
10 2-Methyl-6-ethyl-N-(4-methoxypyrazol-1-yl-methyl)-2-chlor-  
-acetanilid  
2-Methyl-6-ethyl-N-(pyrazol-1-yl-methyl)-2-chloracetanilid  
2,6-Dimethyl-N-(pyrazol-1-yl-methyl)-2-chloracetanilid  
2,6-Dimethyl-N-(4-methylpyrazol-1-yl-methyl)-2-chlor-  
15 acetatanilid  
2,6-Dimethyl-N-(1,2,4-triazol-1-yl-methyl)-2-chloracet-  
anilid  
2,6-Dimethyl-N-(3,5-dimethylpyrazol-1-yl-methyl)-2-chlor-  
acetanilid  
20 2,6-Dimethyl-N-(1,3-dioxolan-2-yl-methyl)-2-chloracet-  
anilid  
2,6-Dimethyl-N-(2-methoxyethyl)-2-chloracetanilid  
2,6-Dimethyl-N-(isobutoxymethyl)-2-chloracetanilid  
2,6-Diethyl-N-(methoxymethyl)-2-chloracetanilid  
25 2,6-Diethyl-N-(n-butoxymethyl)-2-chloracetanilid  
2,6-Diethyl-N-(ethoxycarbonylmethyl)-2-chloracetanilid  
2,3,6-Trimethyl-N-(pyrazol-1-yl-methyl)-2-chloracetanilid  
2,3-Dimethyl-N-(isopropyl)-2-chloracetanilid  
2,6-Diethyl-N-(2-n-propoxyethyl)-2-chloracetanilid  
30 2-(2-Methyl-4-chlorphenoxy-N-methoxy-acetamid  
2-(Alpha-Naphtoxy)-N,N-diethylpropionamid  
2,2-Diphenyl-N,N-dimethylacetamid  
Alpha(3,4,5-Tribrompyrazol-1-yl)-N,N-dimethylpropionamid  
35 N-(1,1-Dimethylpropinyl)-3,5-dichlorbenzamid

0071707

- N-1-Naphthylphthalamidsäure  
Propionsäure-3,4-dichloranilid  
Cyclopropancarbonsäure-3,4-dichloranilid  
Methacrylsäure-3,4-dichloranilid  
5 2-Methylpentancarbonsäure-3,4-dichloranilid  
5-Acetamido-2,4-dimethyltrifluormethan-sulfonanilid  
5-Acetamido-4-methyl-trifluormethan-sulfonanilid  
  
2-Propionyl-amino-4-methyl-5-chlor-thiazol  
10 O-(Methylsulfonyl)-glykolsäure-N-ethoxymethyl-2,6-dimethyl-  
anilid  
O-(Methylaminosulfonyl)-glykolsäure-N-isopropyl-anilid  
O-(1-Propylaminosulfonyl)-glykolsäure-N-butin-1-yl-3-anilid  
O-(Methylaminosulfonyl)-glykolsäure-hexamethylenamid  
15 2,6-Dichlor-thiobenzamid  
2,6-Dichlorbenzonitril  
3,5-Dibrom-4-hydroxy-benzonitril (Salze)  
3,5-Dijod-4-hydroxy-benzonitril (Salze)  
3,5-Dibrom-4-hydroxy-O-2,4-dinitrophenylbenzaldoxim (Salze)  
20 3,5-Dibrom-4-hydroxy-O-2-Cyan-4-nitrophenylbenzaldoxim  
(Salze)  
Pentachlorphenol-Natriumsalz  
2,4-Dichlorphenyl-4'-nitrophenylether  
2,4,6-Trichlorphenyl-4'-nitrophenylether  
25 2-Fluor-4,6-dichlorphenyl-4'-nitrophenylether  
2-Chlor-4-trifluormethylphenyl-4'-nitrophenylether  
2,4'-Dinitro-4-trifluormethyl-diphenylether  
2,4-Dichlorphenyl-3'-methoxy-4'-nitro-phenylether  
2-Chlor-4-trifluormethylphenyl-3'-ethoxy-4'-nitro-phenyl-  
30 ether  
2-Chlor-4-trifluormethylphenyl-3'-carboxy-4'-nitro-phenyl-  
ether (Salze)  
2,4-Dichlorphenyl-3'-methoxycarbonyl-4'-nitro-phenylether  
2-(3,4-Dichlorphenyl)-4-methyl-1,2,4-oxadiazolidin-3,5-  
35 -dion

- 2-(3-tert. Butylcarbamoyl-oxyphenyl)-4-methyl-1,2,4-oxadiazolidin-3,5-dion  
2-(3-iso-Propylcarbamoyl-oxyphenyl)-4-methyl-1,2,4-oxadiazolidin-3,5-dion
- 5 2-Phenyl-3,1-benzoxazinon-(4)  
(4-Bromphenyl)-3,4,5,9,10-pentaazatetracyclo-[5,4,1,0<sup>2,6</sup>,0,8,11]-dodeca-3,9-dien  
2-Ethoxy-2,3-dihydro-3,3-dimethyl-5-benzofuranyl-methan-sulfonat
- 10 2-Ethoxy-2,3-dihydro-3,3-dimethyl-5-benzofuranyl-dimethyl-aminosulfonat  
2-Ethoxy-2,3-dihydro-3,3-dimethyl-5-benzofuranyl-(N-methyl-N-acetyl)-aminosulfonat  
3,4-Dichlor-1,2-benzisothiazol
- 15 N-4-Chlorphenyl-allylbernsteinsäureimid  
2-Methyl-4,6-dinitrophenol (Salze, Ester)  
2-sec. Butyl-4,6-dinitrophenol (Salze,)  
2-sec. Butyl-4,6-dinitrophenol-acetat  
2-tert. Butyl-4,6-dinitrophenol-acetat
- 20 2-tert. Butyl-4,6-dinitrophenol (Salze)  
2-tert. Butyl-5-methyl-4,6-dinitrophenol (Salze)  
2-tert. Butyl-5-methyl-4,6-dinitrophenol-acetat  
  
2-sec. Amyl-4,6-dinitrophenol (Salze, Ester)
- 25 1-(Alpha, alpha-Dimethylbenzyl)-3-(4-methylphenyl)-harnstoff  
1-Phenyl-3-(2-methylcyclohexyl)-harnstoff  
1-Phenyl-1-benzoyl-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(4-chlorphenyl)-1-benzoyl-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(4-chlorphenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff
- 30 1-(4-Chlorphenyl)-3-methyl-3-butin-1-yl-3-harnstoff  
1-(3,4-Dichlorphenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(3,4-Dichlorphenyl)-1-benzoyl-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-methyl-3-n-butyl-harnstoff  
1-(4-1-Propylphenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff
- 35 1-(3-Trifluormethylphenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff

- 1-(3-Alpha,alpha,beta,beta-Tetrafluorethoxyphenyl)-  
-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(3-tert. Butylcarbamoyloxy-phenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(3-Chlor-4-methylphenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff  
5 1-(3-Chlor-4-methoxyphenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(3,5-Dichlor-4-methoxyphenyl)-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-[4(4'-Chlorphenoxy)-phenyl]-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-[4(4'-methoxyphenoxy)-phenyl]-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-Cyclooctyl-3,3-dimethyl-harnstoff  
10 1-(Hexahydro-4,7-methanindan-5-yl)-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-[1- oder 2-(3a,4,5,7,7a-Hexahydro)-4,7-methanoindanyl]-  
-3,3-dimethyl-harnstoff  
1-(4-Fluorphenyl)-3-carboxymethoxy-3-methyl-harnstoff  
1-Phenyl-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
15 1-(4-Chlorphenyl)-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
1-(4-Bromphenyl)-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
1-(3-Chlor-4-bromphenyl)-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
1-(3-Chlor-4-isopropylphenyl)-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
20 1-(3-Chlor-4-methoxyphenyl)-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
1-(3-tert. Butylphenyl)-3-methyl-3-methoxy-harnstoff  
1-(2-Benzthiazolyl)-1,3-dimethyl-harnstoff  
1-(2-Benzthiazolyl)-3-methyl-harnstoff  
1-(5-Trifluormethyl-1,3,4-thiadiazolyl)-1,3-dimethyl-  
25 -harnstoff  
Imidazolidin-2-on-1-carbonsäure-iso-butylamid  
1,2-Dimethyl-3,5-diphenylpyrazolium-methylsulfat  
1,2-4-Trimethyl-3,5-diphenylpyrazolium-methylsulfat  
1,2-Dimethyl-4-brom-3,5-diphenylpyrazolium-methylsulfat  
30 1,3-Dimethyl-4-(3,4-dichlorbenzoyl)-5-[(4-methylphenyl-  
sulfonyl)-oxy]-pyrazol  
2,3,5-Trichlor-pyridinol-(4)  
1-Methyl-3-phenyl-5-(3'-trifluormethylphenyl)-pyridon-(4)  
1-Methyl-4-phenyl-pyridiniumchlorid  
35 1,1-Dimethylpyridiniumchlorid

- 3-Phenyl-4-hydroxy-6-chlorpyridazin  
 1,1'-Dimethyl-4,4'-dipyridylium-di(methylsulfat)  
 1,1'-Di(3,5-dimethylmorpholin-carbonylmethyl)-4,4'-di-  
 pyridylium-dichlorid  
 5 1,1'-Ethylen-2,2'-dipyridylium-dibromid  
 3-[1(N-Ethoxyamino)-propyliden] -6-ethyl-3,4-dihydro-2-H-  
 -pyran-2,4-dion  
 3-[1-(N-Allyloxyamino)-propyliden]-6-ethyl-3,4-dihydro-2-  
 -H-pyran-2,4-dion  
 10 2-[1-(N-Allyloxyamino)-propyliden]-5,5-dimethylcyclohexan-  
 -1,3-dion (Salze)  
 2-[1-(N-Allyloxyamino-butyliden)-5,5-dimethylcyclohexan-  
 -1,3-dion (Salze)  
 2-[1-(N-Allyloxyamino-butyliden)-5,5-dimethyl-4-methoxy-  
 15 carbonyl-cyclohexan-1,3-dion (Salze)  
 2-Chlorphenoxyessigsäure (Salze, Ester, Amide)  
 4-Chlorphenoxyessigsäure (Salze, Ester, Amide)  
 2,4-Dichlorphenoxyessigsäure (Salze, Ester, Amide)  
 2,4,5-Trichlorphenoxyessigsäure (Salze, Ester, Amide)  
 20 2-Methyl-4-chlorphenoxyessigsäure (Salze, Ester, Amide)  
 3,5,6-Trichlor-2-pyridinyl-oxyessigsäure (Salze, Ester,  
 Amide)  
 Alpha-Naphthoxyessigsäuremethylester  
 25 2-(2-Methylphenoxy)-propionsäure (Salze, Ester, Amide)  
 2-(4-Chlorphenoxy)-propionsäure (Salze, Ester, Amide)  
 2-(2,4-Dichlorphenoxy)-propionsäure (Salze, Ester, Amide)  
 2-(2,4,5-Trichlorphenoxy)-propionsäure (Salze, Ester,  
 Amide)  
 30 2-(2-Methyl-4-chlorphenoxy)-propionsäure (Salze, Ester,  
 Amide)  
 4-(2,4-Dichlorphenoxy)-buttersäure (Salze, Ester, Amide)  
 4-(2-Methyl-4-chlorphenoxy)-buttersäure (Salze, Ester,  
 Amide)  
 35 Cyclohexyl-3-(2,4-dichlorphenoxy-acrylat

0071707

- 9-Hydroxyfluoren-carbonsäure-(9) (Salze, Ester)  
2,3,6-Trichlorphenyl-essigsäure (Salze, Ester)  
4-Chlor-2-oxo-benzothiazolin-3-yl-essigsäure (Salze, Ester)
- 5 Gibellerinsäure (Salze)  
Dinatrium-methylarsonat  
Mononatriumsalz der Methylarsonsäure  
N-Phosphon-methyl-glycin (Salze)  
N,N-Bis(phosphormethyl)-glycin (Salze)
- 10 2-Chlorethanphosphonsäure-2-chlorethylester  
Ammonium-ethyl-carbamoyl-phosphonat  
Di-n-butyl-1-n-butylamino-cyclohexyl-phosphonat  
Trithiobutylphosphit  
O,O-Diisopropyl-5-(2-benzosulfonylamino-ethyl)-phosphordithioat
- 15 2,3-Dihydro-5,6-dimethyl-1,4-dithiin-1,1,4,4-tetraoxid  
5-tert. Butyl-3-(2,4-dichlor-5-isopropoxyphenyl)-1,3,4-oxadiazolon-(2)  
4,5-Dichlor-2-trifluormethyl-benzimidazol (Salze)
- 20 1,2,3,6-Tetrahydropyridazin-3,6-dion (Salze)  
Bernsteinsäure-mono-N-dimethylhydrazid (Salze)  
(2-Chlorethyl)-trimethyl-ammoniumchlorid  
(2-Methyl-4-phenylsulfonyl)-trifluormethansulfonanilid  
1,1-Dimethyl-4,6-diisopropyl-5-indanylethylketon
- 25 Natriumchlorat  
Ammoniumrhodanid  
Calciumcyanamid
- 30 2-Chlor-4-trifluormethylphenyl-3'-ethoxycarbonyl-4'-nitrophenylether  
1-(4-Benzyl oxyphenyl)-3-methyl-3-methoxyharnstoff  
2-[1-(2,5-Dimethylphenyl)-ethylsulfonyl]-pyridin-N-oxid  
1-Acetyl-3-anilino-4-methoxycarbonyl-5-methylpyrazol  
3-Anilino-4-methoxycarbonyl-5-methylpyrazol
- 35 3-tert. Butylamino-4-methoxycarbonyl-5-methylpyrazol

- N-Benzyl-N-isopropyl-trimethylacetamid  
2-[4-(4'-Chlorphenoxy-methyl)-phenoxy]-propionsäuremethyl-  
ester  
2-[4-(5'-Brompyridyl-2-oxy)-phenoxy]-propionsäureethyl-  
5 ester  
2-[4-(5'-Iodpyridyl-2-oxy)-phenoxy]-propionsäureethyl-  
ester  
2-[4-(5'-Iodpyridyl-2-oxy)-phenoxy]-propionsäure-n-butyl-  
ester  
10 2-Chlor-4-trifluormethylphenyl-3'-(2-fluorethoxy)-4'-nitro-  
phenylether  
2-Chlor-4-trifluormethylphenyl-3-(ethoxycarbonyl)-methyl-  
thio-4-nitrophenylether  
2,4,6-Trichlorphenyl-3-(ethoxycarbonyl)-methylthio-4-nitro-  
15 phenylether  
2-[1-(N-Ethoxamino)-butyliden]-5-(2-ethylthiopropyl)-3-  
-hydroxy-cyclohexen-(2)-on-(1) (Salze)  
2-[1-(N-Ethoxamino)-butyliden]-5-(2-phenylthiopropyl)-3-  
-hydroxy-cyclohexen-(2)-on-(1) (Salze)  
20 4-[4-(4'-Trifluormethyl)-phenoxy]-penten-2-carbonsäure-  
ethylester  
2-Chlor-4-trifluormethyl-3'-methoxycarbonyl-4'-nitrophenyl-  
ether  
25 2,4-Dichlorphenyl-3'-carboxy-4'-nitrophenylether (Salze)  
4,5-Dimethoxy-2-(3-alpha-alpha-beta-trifluor-beta-bromethoxy-  
phenyl)-3-(2H)-pyridazinon  
2,4-Dichlorphenyl-3'-ethoxy-ethoxy-ethoxy-4'-nitrophenyl-  
-ether  
30 2,3-Dihydro-3,3-dimethyl-5-benzofuranyl-ethansulfonat  
N-(4-Methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl-aminocarbonyl)-2-  
-chlorbenzolsulfonamid  
1-(3-Chlor-4-ethoxyphenyl)-3,3-dimethylharnstoff  
2-Methyl-4-Chlorphenoxy-thioessigsäureethylester  
35 2-Chlor-3,5-dijod-4-acetoxy-pyridin

- 1-{4-[2-(4-Methylphenyl)-ethoxy]-phenyl}-3-methyl-3-methoxyharnstoff  
2,6-Dimethyl-N-(pyrazol-1-yl-methylenoxymethyl)-2-chloracetanilid
- 5 2-Methyl-6-ethyl-N-(pyrazol-1-yl-methylenoxymethyl)-2-chloracetanilid  
1-(Alpha-2,4-Dichlorphenoxypropionsäure)-3-(O-methylcarbamoyl)-anilid  
1-(Alpha-2-Brom-4-chlorphenoxypropionsäure)-3-(O-methylcarbamoyl)-anilid
- 10 2-Methyl-6-ethyl-N-(pyrazol-1-yl-ethylenoxymethyl)-2-chloracetanilid  
Methyl-N-dichlorfluormethylsulfenyl-[3-(N'-dichlorfluormethylsulfenyl-N'-phenylcarbamoyl-oxy)-phenyl]-carbamat
- 15 Methyl-N-dichlorfluormethylsulfenyl-[3-(N'-dichlorfluormethylsulfenyl-N'-3-methylphenylcarbamoyl-oxy)-phenyl]-carbamat  
N-(Pyrazol-1-yl-methyl)-pyrazol-1-yl-essigsäure-2,6-dimethylanilid
- 20 N-(Pyrazol-1-yl-methyl)-1,2,4-triazol-1-yl-essigsäure-2,6-dimethylanilid
- 2-(3-Trifluormethylphenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
2-(2-Thienyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on
- 25 2-(3-Pentafluorethoxyphenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
2-(3-Trifluormethylthio-phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
2-(3-Difluor-chlormethoxyphenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on
- 5-Nitro-2-(3-trifluormethyl-phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on
- 30 5-Chlor-2-(3-trifluormethoxyphenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
5-Chlor-2-[(3-alpha-alpha-beta-beta)-tetrafluorethoxyphenyl]-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
5-Fluor-2-[(3-alpha-alpha-beta-beta)-tetrafluorethoxyphenyl]-4H-3,1-benzoxazin-4-on
- 35 5-Chlor-2-(4-Difluorchlormethoxyphenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on



- 5-Fluor-2-(4-difluorchlormethoxyphenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
 5-Fluor-2-(phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
 5-Fluor-2-(3-difluormethoxyphenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
 5 5-Chlor-2-(phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
 3-(3,5-Dichlorphenyl)-4-methoxycarbonyl-5-methylpyrazol  
 3-(3-Chlorphenyl)-4-methoxycarbonyl-5-methylpyrazol  
 3-(3-Fluorphenyl)-4-methoxycarbonyl-5-methylpyrazol  
 1-Acetyl-3-(3-fluorphenyl)-4-methoxycarbonyl-5-methyl-  
 10 pyrazol  
 1-Acetyl-3-(3-chlorphenyl)-4-methoxycarbonyl-5-methyl-  
 pyrazol  
 1-Acetyl-3-(3-bromphenyl)-4-methoxycarbonyl-5-methyl-  
 pyrazol  
 15 1-Acetyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-4-methoxycarbonyl-5-methyl-  
 pyrazol  
 1-Acetyl-3-thienyl-4-methoxycarbonyl-5-methylpyrazol  
 N-3-Chlor-4-isopropylphenyl-thiolcarbaminsäuremethylester  
 20 N-3-Methyl-4-fluorphenyl-thiolcarbaminsäuremethylester  
 N-3-Chlor-4-isopentylphenyl-thiolcarbaminsäuremethylester  
 N-3-Chlor-4-difluormethoxyphenyl-thiolcarbaminsäuremethylester  
 25 N-3-Chlor-4-(1-chlorisopropyl)-phenyl-thiolcarbaminsäure-  
 methylester  
  
 1-(2-Fluorphenyl)-3-methyl-5-iminoimidazolidin-2-on  
 1-(3-Isopropylphenyl)-3-methyl-5-iminoimidazolidin-2-on  
 30 1-(4-Isopropylphenyl)-3-methyl-5-iminoimidazolidin-2-on  
 1-[3-(1,1,2,2-Tetrafluorethoxy)-phenyl]-3-methyl-5-imino-  
 imidazolidin-2-on  
 1-(3,4-Dichlorphenyl)-3-methyl-5-iminoimidazolidin-2-on  
 1-(3,4-Difluorphenyl)-3-methyl-5-iminoimidazolidin-2-on

- 6-Methyl-3-methoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-on-  
-1,1-dioxid
- 6-Methyl-3-methoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-on-  
-1,1-dioxid Natriumsalz
- 5 6-n-Propyl-3-methoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-on-  
-1,1-dioxid
- 6-Methyl-3-ethoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-on-  
-1,1-dioxid
- 6-n-Propyl-3-ethoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-on-  
-1,1-dioxid Natriumsalz
- 10 6-Methyl-3-isopropoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-on-  
-1,1-dioxid
- 6-n-Propyl-3-isopropoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-on-  
-1,1-dioxid
- 15 6-Isopropyl-3-sek.butoxy-5,6-dihydro-1,2,4,6-thiatriazin-5-  
-on-1,1-dioxid Natriumsalz
- N-3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-6'-nitrobenzoyl-  
anthranilsäure
- N-3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-6'-nitrobenzoyl-  
anthranilsäuremethylester
- 20 N-3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-6'-nitrobenzoyl-  
anthranilsäure Natriumsalz
- N-3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-6'-nitrobenzoyl-  
-3-chloranthranilsäure
- 25 N-3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-benzoyl-3-chlor-  
anthranilsäure
- N-3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-benzoyl-3-methyl-  
anthranilsäure
- N-3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-benzoylanthranil-  
säure
- 30 N-3'-(2",4"-Dichlorphenoxy)-6'-nitrobenzoylanthranilsäure
- N-[3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-6'-nitro-  
phenyl]-4H-1,3-benzoxazin-4-on
- N-[3'-(2"-Chlor-4"-trifluormethylphenoxy)-6'-nitro-  
phenyl]-4H-1,3-8-methoxybenzoxazin-4-on
- 35

- 5-Chlor-2-(3-trifluormethyl-phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
5-Fluor-2-(3-trifluormethyl-phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-4-on  
5-Fluor-2-(3-difluor-chlormethyl-phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-  
-4-on  
5 5-Chlor-2-(3-difluor-chlormethyl-phenyl)-4H-3,1-benzoxazin-  
-4-on  
1-[5-(3-Fluorbenzylthio)-thiadiazolyl-2]-1-methyl-3-methyl-  
harnstoff

10 Außerdem ist es nützlich, die neuen Verbindungen allein  
oder in Kombination mit anderen Herbiziden auch noch mit  
weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt gemeinsam auszubrin-  
gen, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schäd-  
lingen oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Inter-  
15 esse ist ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen,  
welche zur Behebung von Ernährungs- oder Spurenelement-  
mängeln eingesetzt werden. Zur Aktivierung der herbiziden  
Wirkung können auch Netz- und Haftmittel sowie nicht-phyto-  
toxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.

20

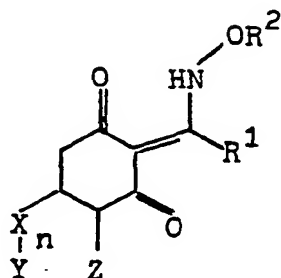
25

30

35

Patentansprüche

## 1. Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel



in der

 $R^1$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen . $R^2$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkynyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen

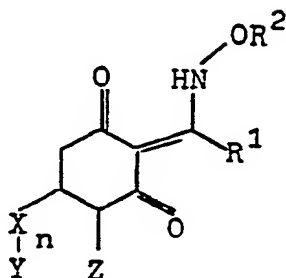
X geradkettiger oder verzweigter Alkylenrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert

n = 0 oder 1

Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl

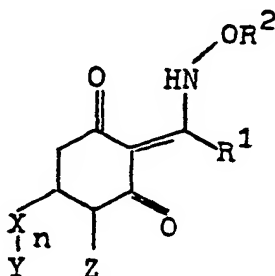
Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

2. Herbizid, enthaltend ein Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel



- in der
- $R^1$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen
- $R^2$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen
- X geradkettiger oder verzweigter Alkylenrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert
- n = 0 oder 1
- Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl
- Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

3. Herbizid, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und ein Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel



in der

$R^1$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

$R^2$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen

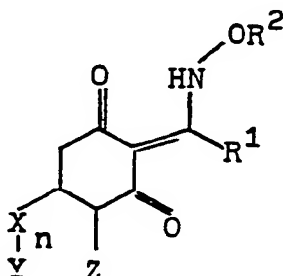
X geradkettiger oder verzweigter Alkylenrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert

n = 0 oder 1

Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl

Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

4. Verfahren zur Herstellung eines Herbizids, dadurch gekennzeichnet, daß man einen festen oder flüssigen Trägerstoff vermischt mit einem Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel



in der

R<sup>1</sup> Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

R<sup>2</sup> Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkynyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen

X geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert

n = 0 oder 1

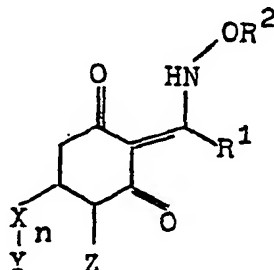
Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl

Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

5. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses, dadurch gekennzeichnet, daß man den Boden oder die Pflanzen behandelt mit einem Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel

5

10



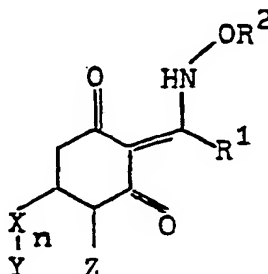
in der

- R¹ Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen  
R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen  
X geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert  
n = 0 oder 1  
Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl  
Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

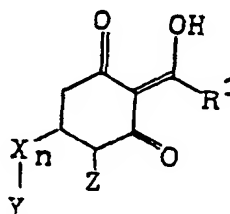
35



6. Verfahren zur Herstellung eines Cyclohexandion-derivats der allgemeinen Formel



- in der
- R¹ Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen
- R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkynyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen
- X geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert
- n = 0 oder 1
- Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl
- Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung,
- dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel



mit einer Ammoniumverbindung der Formel  $R^2-O-NH_3^+ A^-$ ,  
in denen  $R^1$ ,  $R^2$ , X, Y, Z die in Anspruch 1 genannten  
Bedeutungen haben und  $A^-$  ein Anion bedeutet, in einem  
inerten Lösungsmittel bei einem pH-Bereich von 2 bis  
7 und bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C umgesetzt.

8. Cyclohexandionderivat, ausgewählt aus der Gruppe,  
bestehend aus  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Allyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(2-H)-5,6-dihydro-  
pyranyl]-cyclohexan-1,3-dion.
9. Herbizid, enthaltend ein Cyclohexandionderivat, aus-  
gewählt aus der Gruppe, bestehend aus  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Allyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(2-H)-5,6-dihydro-  
pyranyl]-cyclohexan-1,3-dion.
10. Herbizid, enthaltend einen festen oder flüssigen  
Trägerstoff und ein Cyclohexandionderivat, ausgewählt  
aus der Gruppe, bestehend aus  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Allyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(2-H)-5,6-dihydro-  
pyranyl]-cyclohexan-1,3-dion.

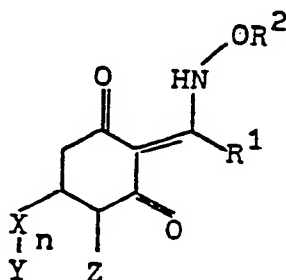
0071707

Patentansprüche (für Österreich)

1. Herbizid, enthaltend ein Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel

5

10



in der

$R^1$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

$R^2$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkynyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen

15

X geradkettiger oder verzweigter Alkylenrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert

20

n = 0 oder 1

Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl

25

30

Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

35

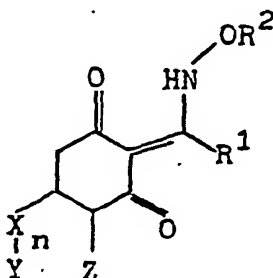
0071707

BASF Aktiengesellschaft

- 59 -

O.Z. 0050/35177

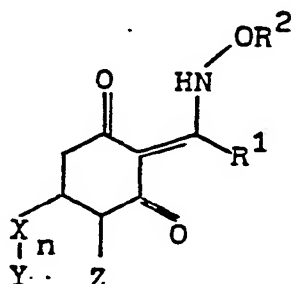
2. Herbizid, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und ein Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel



in der

- $R^1$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen  
 $R^2$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkynyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen  
X geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert  
n = 0 oder 1  
Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl  
Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

3. Verfahren zur Herstellung eines Herbizids, dadurch gekennzeichnet, daß man einen festen oder flüssigen Trägerstoff vermischt mit einem Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel



in der

R¹ Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen

X geradkettiger oder verzweigter Alkylenrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert

n = 0 oder 1

Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl

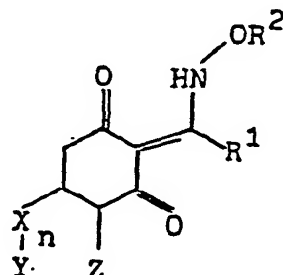
Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

0071707<sup>At</sup>

4. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses, dadurch gekennzeichnet, daß man den Boden oder die Pflanzen behandelt mit einem Cyclohexandionderivat der allgemeinen Formel

5

10



in der

R¹ Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen

R² Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkynyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen

15

X geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert

20

n = 0 oder 1

Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl

25

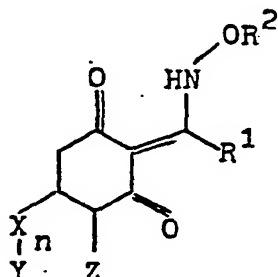
Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung.

30

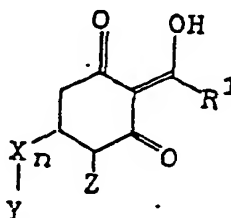
35

0071707

5. Verfahren zur Herstellung eines Cyclohexandion-derivats der allgemeinen Formel



- in der
- $R^1$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen
- $R^2$  Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkenyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Halogenatomen
- X geradkettiger oder verzweigter Alkylenrest mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls phenylsubstituiert
- n = 0 oder 1
- Y einen nichtaromatischen Heterocyclus mit 4 bis 7 Atomen und keiner oder einer Doppelbindung im heterocyclischen Ring, enthaltend 1 oder 2 Heteroatome aus der Gruppe Schwefel, Stickstoff, Sauerstoff in beliebiger Reihenfolge, wobei der Heterocyclus gegebenenfalls substituiert ist durch Alkyl
- Z Wasserstoff oder Methoxycarbonyl bedeutet sowie die Salze dieser Verbindung,
- dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel



mit einer Ammoniumverbindung der Formel  $R^2-O-NH_3^+ A^-$ ,  
in denen  $R^1$ ,  $R^2$ , X, Y, Z die in Anspruch 1 genannten  
Bedeutungen haben und  $A^-$  ein Anion bedeutet, in einem  
inerten Lösungsmittel bei einem pH-Bereich von 2 bis  
7 und bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C umgesetzt.

6. Herbizid, enthaltend ein Cyclohexandionderivat, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Allyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(2-H)-5,6-dihydro-  
pyranyl]-cyclohexan-1,3-dion.

7. Herbizid, enthaltend einen festen oder flüssigen  
Trägerstoff und ein Cyclohexandionderivat, ausgewählt  
aus der Gruppe, bestehend aus  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Allyloxiaminobutyliden)-5-[3-(4-methyltetrahydro-  
pyranyl)]-cyclohexan-1,3-dion,  
2-(1-Ethyloxiaminobutyliden)-5-[3-(2-H)-5,6-dihydro-  
pyranyl]-cyclohexan-1,3-dion.





Eur päisch s  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0071707  
Nummer der Anmeldung

EP 82 10 4688

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. <sup>3</sup> )
D, A	--- DE-A-2 439 104 (NIPPON SODA) * Seiten 1-6; Seite 21, Nr. 118; Seiten 25-41 *	1-7	C 07 D 309/06 C 07 D 309/22 C 07 D 307/14 C 07 D 307/16 C 07 D 317/28 C 07 D 317/30
A	--- DE-A-2 524 577 (NIPPON SODA) * Seiten 1-11 *	1-7	C 07 D 319/06 C 07 D 335/02 C 07 D 339/06 A 01 N 43/02
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. <sup>3</sup> )
			C 07 D 309/00 C 07 D 317/00 C 07 D 319/00 C 07 D 339/00 C 07 D 307/00
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort		Abschlußdatum der Recherche	Prüfer
DEN HAAG		27-09-1982	FRANCOIS J.C.L.
<div>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN</div> <div><div>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet</div><div>Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie</div><div>A : technologischer Hintergrund</div><div>O : nichtschriftliche Offenbarung</div><div>P : Zwischenliteratur</div><div>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze</div></div> <div><div>E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</div><div>D : in der Anmeldung angeführtes Dokument</div><div>L : aus andern Gründen angeführtes Dokument</div><div>&amp; : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</div></div>			

